\Box JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 3月17日 REC'D 2 9 APR 2004 PCT

WIPO

出 願 Application Number:

特願2003-071458

[ST. 10/C]:

[JP2003-071458]

出 願 Applicant(s):

宇部興産株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 4月14日



【書類名】

特許願

【整理番号】

TSP030301

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C07C227/18

【発明者】

【住所又は居所】 山口県宇部市大字小串1978番地の5

宇部興產株式会社 宇部研究所内

【氏名】

山本 康仁

【発明者】

【住所又は居所】

山口県宇部市大字小串1978番地の5

宇部興產株式会社 宇部研究所内

【氏名】

宮田 博之

【発明者】

【住所又は居所】

山口県宇部市大字小串1978番地の5

宇部興産株式会社 宇部研究所内

【氏名】

古根川 唯泰

【発明者】

【住所又は居所】 山口県宇部市大字小串1978番地の5

宇部興産株式会社 宇部研究所内

【氏名】

坂田 一馬

【特許出願人】

【識別番号】

000000206

【氏名又は名称】

宇部興産株式会社

【代表者】

常見 和正

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

012254

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

·ジ: 2/E

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要

【書類名】

明細書

【発明の名称】

3-アミノ-3-アリールプロピオン酸 n-プロピルエス

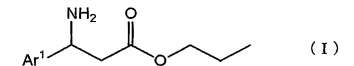
テル及びその製法

【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式(I)

【化1】



 $(Ar^1$ は、置換基を有していても良いアリール基(フェニル基及び4-メトキシフェニル基を除く)を示す。)

で示される3-アミノ-3-アリールプロピオン酸n-プロピルエステル。

【請求項2】

(A) 一般式(2)

【化2】



 $(Ar^2 t, Ar^1 r)$ で示したアリール基、フェニル基又は4- xトキシフェニル基である。)

で示されるアリールアルデヒド、マロン酸及び酢酸アンモニウムをアルコール溶 媒中で反応させて、一般式(III)

【化3】

$$Ar^{2} \xrightarrow{NH_{2}} O \longrightarrow OH$$

(Ar²は、前記と同義である。)

で示される3-アミノ-3-アリールプロピオン酸とする第一工程、

(B) 次いで、酸触媒の存在下、3-アミノ-3-アリールプロピオン酸とn-プロピルアルコールとを反応させる第二工程

を含んでなることを特徴とする、請求項1記載の3-アミノー3-アリールプロピオン酸n-プロピルエステルの製法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規な3-rミノー3-rリールプロピオン酸n-プロピルエステル及びその製法に関する。3-rミノー3-rリールプロピオン酸n-プロピルエステルは、公知の選択的加水分解方法によって、生理活性ペプチドやラクタム系抗生物質の合成中間体として有用な、光学活性3-rミノー3-rリールプロピオン酸に容易に誘導出来る。

[0002]

【従来の技術】

従来、本発明の3-アミノ-3-アリールプロピオン酸n-プロピルエステル (アリール基が、フェニル基又は4-メトキシフェニル基の場合を除く。)は、 新規な化合物であり、その存在及び製法は全く知られていなかった。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

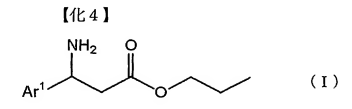
本発明の課題は、即ち、上記問題点を解決し、簡便な方法によって、高収率で新規な3-rミノー3-rリールプロピオン酸n-プロピルエステル及びその製法を提供するものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】

本発明の課題は、一般式 (I)

[0005]



[0006]

 $(Ar^1 d$ 、置換基を有していても良いアリール基(フェニル基及び4-メトキシフェニル基を除く)を示す。)

で示される3-アミノー3-アリールプロピオン酸n-プロピルエステルによって解決される。

[0007]

本発明の課題は、又、(A)一般式(2)

[0008]

【化5】



[0009]

 $(Ar^2 t)$ は、 Ar^1 で示したアリール基、フェニル基又は4-メトキシフェニル基である。)

で示されるアリールアルデヒド、マロン酸及び酢酸アンモニウムをアルコール溶媒中で反応させて、一般式 (III)

[0010]

【化6】

$$NH_2$$
 O OH (III)

[0011]

(Ar²は、前記と同義である。)

で示される3-アミノ-3-アリールプロピオン酸とする第一工程、

(B)次いで、酸触媒の存在下、3ーアミノー3ーアリールプロピオン酸とnープロピルアルコールとを反応させる第二工程

を含んでなることを特徴とする、3ーアミノー3ーアリールプロピオン酸 nープロピルエステルの製法によっても解決される。

[0012]

【発明の実施の形態】

本発明における3-アミノー3-アリールプロピオン酸n-プロピルエステルは、前記の一般式(I)で示される。その一般式(I)において、 Ar^1 は、置換基を有していても良いアリール基(フェニル基及び4-メトキシフェニル基を除く)を示す。

[0013]

前記の「置換基を有していても良いアリール基」におけるアリール基とは、置換されているフェニル基又はナフチル基である。又、置換基を有していても良いアリール基における置換基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基などの炭素原子数1~4のアルキル基(なお、これらの基は、各種異性体を含む。);ヒドロキシル基;塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、フッ素原子等のハロゲ原子;エトキシ基等の炭素原子数2~4のアルコキシ基(なお、これらの基は、各種異性体を含む。);メチレンジオキシ基等の炭素原子数1~4のアルキレンジオキシ基;ニトロ基等が挙げられる。

[0014]

このような「置換基を有していても良いアリール基」としては、具体的には、例えば、2ートリル基、3ートリル基、4ートリル基、2,3ーキシリル基、2,6ーキシリル基、2,4ーキシリル基、3,4ーキシル基、メシチル基、2ーヒドロキシフェニル基、4ーヒドロキシフェニル基、3,4ージヒドロキシフェニル基、3ークロロフェニル基、3ークロロフェニル基、4ークロロフェニル基、3,4ージクロロフェニル基、4ーブロモフェニル基、4ーヨードフェニル基、2ーフルオロフェニル基、4ーフルオロフェニル基、3ープロモー5ークロロー2ーヒドロキシフェニル基、2ーメトキシフェニル基、3ーメトキシフェニル基、4

本、4ーニトロフェニル基、2ーニトロフェニル基、4ーイソプロポキシフェニル基、4ーニトロフェニル基、2ーニトロフェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基等が挙げられるが、好ましくは2ートリル基、4ートリル基、2,3ーキシリル基、3,4ージヒドロキシフェニル基、3,4ージヒドロキシフェニル基、2ークロロフェニル基、3,4ージクロフェニル基、2ークロロフェニル基、3ープロモーシークロロー2ーヒドロキシフェニル基、2ーメトキシフェニル基、3ープロモーラークロロー2ーヒドロキシフェニル基、2ーメトキシフェニル基、3,4ージメトキシフェニル基、3,4ーメチレンジオキシフェニル基、4ーエトキシフェニル基、4ーニトロフェニル基、2ーナフチル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、更に好ましくは4ートリル基、4ーヒドロキシフェニル基、3,4ージヒドロキシフェニル基、4ークロロフェニル基、4ーフルオロフェニル基、3,4ージメトキシフェニル基、3,4ーメチレンジオキシフェニル基、4ーニトロフェニル基、3,4ージメトキシフェニル基、3,4ーメチレンジオキシフェニル基、4ーニトロフェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基である。

[0015]

前記のA r 1 を有する $3 - r \ge 1 - 3 - r$ リールプロピオン酸 $n - \mathcal{I}$ ロピルエステルの具体例としては、例えば、

- 3-アミノ-3-(2-クロロフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(3-クロロフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(4-クロロフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3-(2,4-ジクロロフェニル)プロピオン酸<math>n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(4-ブロモフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(4-フルオロフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル
- 3-アミノ-3-(4-ビドロキシフェニル)プロピオン酸n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3-(4-トリル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(4-ニトロフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3-(4-シアノフェニル)プロピオン酸n-プロピルエステル、

- 3-アミノー3-(2,4-ジメトキシフェニル)プロピオン酸<math>n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3-(2, 4-メチレンジオキシフェニル)プロピオン酸n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(1-ナフチル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3-(2-ピリジル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(2-チエニル)プロピオン酸n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(2-フリル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(2-キノリル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(4-エチルフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3-(3-プロモー5-クロロー2-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸n-プロピルエステル
- 等が挙げられるが、好ましくは、
- 3-アミノ-3-(4-クロロフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(4-トリル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3-(2, 4-メチレンジオキシフェニル)プロピオン酸n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3- (2-ピリジル)プロピオン酸n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3-(3-ブロモー5-クロロー2-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸n-プロピルエステル、
- 更に好ましくは、
- 3-アミノ-3-(4-トリル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノー3-(2 , 4-メチレンジオキシフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(4-クロロフェニル)プロピオン酸 n-プロピルエステル、
- 3-アミノ-3-(3-ブロモ-5-クロロ-2-ヒドロキシフェニル) プロピオン酸n-プロピルエステル

である。

[0016]



本発明の第一工程において使用するアリールアルデヒドは、前記の一般式(II)で示される。その一般式(II)において、 $A r^2$ は、 $A r^1$ で示したアリール基、フェニル基又は4-メトキシフェニル基である。

[0017]

本発明の第一工程において使用するマロン酸の量は、アリールアルデヒド1モルに対して、好ましくは $0.5\sim5.0$ モル、更に好ましくは $1.0\sim1.5$ モルである。

[0018]

本発明の第一工程において使用する酢酸アンモニウムの量は、アリールアルデヒド1モルに対して、好ましくは1.0~5.0モル、更に好ましくは1.0~3.0モルである。

[0019]

本発明の第一工程において使用するアルコールとしては、例えば、メタノール、エタノール、nープロピルアルコール、イソプロピルアルコール、nーブチルアルコール、イソブチルアルコール、secーブチルアルコール、tーブチルアルコール等が挙げられるが、好ましくはメタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、更に好ましくはエタノール、イソプロピルアルコールが使用される。なお、これらのアルコールは、単独又は二種以上を混合して使用しても良い。

[0020]

前記アルコールの使用量は、反応液の均一性や攪拌性により適宜調節するが、 アリールアルデヒド1gに対して、好ましくは $1\sim50\,\mathrm{mL}$ 、更に好ましくは $2\sim10\,\mathrm{mL}$ である。

[0021]

本発明の第一工程は、例えば、窒素雰囲気にて、アリールアルデヒド、マロン酸、酢酸アンモニウム及びアルコール溶媒を混合して、攪拌しながら反応させる等の方法によって行われる。その際の反応温度は、好ましくは40~150℃、更に好ましくは50~100℃であり、反応圧力は特に制限されない。

[0022]



本発明の第一工程によって得られる3-アミノ-3-アリールプロピオン酸は、反応終了後、例えば、濾過、抽出、濃縮、再結晶、晶析、カラムクロマトグラフィー等による一般的な方法によって単離・精製された後、次の第二工程において使用される。

[0023]

(B) 第二工程

本発明の第二工程において使用する酸としては、例えば、塩酸、硫酸、リン酸、硝酸、pートルエンスルホン酸等が挙げられるが、好ましくは塩酸、硫酸、pートルエン酸、更に好ましくは塩酸、硫酸が使用される。なお、これらの酸は、単独又は二種以上を混合して使用しても良い。

[0024]

前記酸の使用量は、3-アミノ-3-アリールプロピオン酸1モルに対して、 $好ましくは<math>0.1\sim20$ モル、更に好ましくは $1.0\sim5.0$ モルである。

[0025]

前記n-プロピルアルコールの使用量は、3-アミノー3-アリールプロピオン酸1モルに対して、好ましくは $1\sim100$ モル、更に好ましくは $5\sim40$ モルである。

[0026]

本発明の第二工程は、例えば、窒素雰囲気にて、 $3-アミノ-3-アリールプロピオン酸及び<math>n-プロピルアルコールを混合して、攪拌しながら反応させる等の方法によって行われる。その際の反応温度は、好ましくは<math>40\sim100$ ℃、更に好ましくは $50\sim70$ ℃であり、反応圧力は特に制限されない。

[0027]

本発明の第二工程によって得られる3-アミノ-3-アリールプロピオン酸 n ープロピルエステルは、反応終了後、例えば、濾過、抽出、濃縮、再結晶、晶析、カラムクロマトグラフィー等による一般的な方法によって単離・精製される。

[0028]

【実施例】

次に、実施例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明の範囲はこれらに



限定されるものではない。

[0029]

実施例1 (3-アミノー3-フェニルプロピオン酸の合成)

イソプロピルアルコール 250 m L に、ベンズアルデヒド 17.7g(0.17mol)、マロン酸 18.2g(0.17mol) 及び酢酸アンモニウム 25. 6g(0.33mol) を加え、攪拌しながら還流下($80\sim90$)でで7時間反応させた。反応終了後、得られた反応液を $0\sim5$ で 1 時間攪拌した後に濾過し、白色粉末として、3- アミノー3- フェニルプロピオン酸 19.2g を得た(ベンズアルデヒド基準の単離収率:70.0%)。

なお、3-アミノー3-フェニルプロピオン酸の物性値は以下の通りであった。

[0030]

 1 H-NMR (δ (ppm), D₂O+DC₁): 3. 06 (dd, 1H, J=17.1, 6.8 Hz), 3. 17 (dd, 1H, J=17.1, 7.3 Hz), 4. 76 (dd, 1H, J=7.3, 6.8 Hz), 3. 77 (s, 2H), 7. 45 (m, 5H)

13C-NMR (δ (ppm)、CDC13):40.5,54.4,130. 0,132.3,132.6,138.0,176.3

MS (EI) m/z : 165 (M+)

 $MS (CI, i-C_4H_{10}) m/z:166 (MH^+)$

元素分析; Calcd: C, 65. 44%; H, 6. 71%; N, 8. 48% Found: C, 65. 18%; H, 6. 78%; N, 8. 34%

[0031]

実施例2 (3-アミノ-3-フェニルプロピオン酸 n-プロピルエステルの合成)

 $n-\mathcal{I}$ ロピルアルコール 6.0mL (120mmol) に、実施例 1 で合成した $3-\mathcal{I}$ アミノー $3-\mathcal{I}$ コニールプロピオン酸 2.00g (12.1mmol) 及び 濃硫酸 1.78g (18.2mmol) を加え、攪拌しながら $60\mathbb{C}$ で 4 時間反応させた。反応終了後、得られた反応液を減圧濃縮した後、6mol/L 水酸化

ナトリウム水溶液を加えて、反応液のpHを8.5に調整した。次いで、酢酸エチル10mL及び水4mLを加えて抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥させた。濾過後、濾液を減圧濃縮し、無色液体として、3-アミノ-3-フェニルプロピオン酸n-プロピルエステル2.16gを得た(3-アミノ-3-フェニルプロピオン酸基準の単離収率:86.1%)。

3-アミノー3-フェニルプロピオン酸n-プロピルエステルの物性値は以下の通りであった。

[0032]

 1 H-NMR (δ (ppm) 、CD₃CD) : 0. 90 (d、3 H、J=7. 3 Hz) 、1. 55-1. 65 (tq、2 H、J=7. 3、6. 8 Hz) 、2. 6 3 (d、2 H、J=6. 8 Hz) 、4. 01 (t、2 H、J=6. 8 Hz) 、4 . 39 (d、1 H、J=6. 8 Hz) 、7. 20-7. 35 (m、5 H) 1 3 C-NMR (δ (ppm) 、CD₃CD) : 10. 4、2 1. 9、4 4. 2 、5 2. 7、6 6. 1、1 2 6. 2、1 2 7. 3、1 2 8. 6、1 4 4. 7、1 7 2. 0

MS (EI) m/z: 207 (M⁺)

MS (CI, $i-C_4H_{10}$) m/z:208 (MH+)

元素分析; Calcd: C, 69. 54%; H, 8. 27%; N, 6. 76% Found: C, 68. 86%; H, 8. 22%; N, 6. 60%

[0033]

実施例3(3-アミノ-3-(4-トリル)プロピオン酸の合成)

エタノール250mLに、4ートリルアルデヒド50.0g(0.42mol)、マロン酸47.6g(0.46mol)及び酢酸アンモニウム64.2g(0.83mol)を加え、攪拌しながら還流下(80~90℃)で7.5時間反応させた。得られた反応液を0~5℃で30分間攪拌した後に濾過し、白色粉末として、3ーアミノー3ー(4ートリル)プロピオン酸51.4gを得た(4ートリルアルデヒド基準の単離収率:68.9%)。

3-アミノー3-(4-トリル)プロピオン酸の物性値は以下の通りであった。

[0034]

 1 H-NMR (δ (ppm) 、D₂O+DC₁) : 2. 30 (s、3H) 、3. 04 (dd、1H、J=17. 1、6. 8Hz) 、3. 20 (dd、1H、J=17. 1、7. 3Hz) 、4. 74 (dd、1H、J=7. 3、6. 8Hz) 、7. 29 (d、2H、8. 3Hz) 、7. 36 (d、2H、8. 3Hz) 1 3C-NMR (δ (ppm) 、CDC₁3) : 23. 4、40. 7、54. 4、130. 0、133. 0、135. 0、143. 1、176. 3 MS (EI) m/z: 179 (M+)

MS (CI, $i-C_4H_{10}$) m/z:180 (MH+)

元素分析; Calcd: C, 67. 02%; H, 7. 31%; N, 7. 82% Found: C, 67. 05%; H, 7. 40%; N, 7. 66% 【0035】

実施例4 (3-アミノー3-(4-トリル) プロピオン酸 n-プロピルエステルの合成))

 $n- \mathcal{J}$ ロピルアルコール 50.0mL (1.03mol) に、 $3- \mathcal{J} = 1.03mol$ に、

3-アミノー3-(4-トリル)プロピオン酸n-プロピルエステルは以下の物性値で示される新規な化合物である。

[0036]

 1 H-NMR (δ (ppm), CD₃CD): 0. 90 (t, 3H, J=7. 3 Hz), 1. 62 (tq, 2H, J=7. 3, 6. 8Hz), 2. 30 (s, 3 H), 2. 62 (d, 2H, J=6. 8Hz), 4. 02 (t, 2H, J=6. 8Hz), 4. 36 (d, 1H, J=6. 8Hz), 7. 11 (d, 2H, 8.

ページ: 12/E

3 H z) 、 $7.\ 2\ 3 \ (d\ 2\ H\ 8.\ 3\ H\ z)$ $1\ 3\ C-NMR\ (\delta\ (p\ p\ m)\ CD\ 3\ CD)\ : 1\ 0.\ 4\ 2\ 1.\ 0\ 2\ 2.\ 0$ 、 $4\ 4.\ 2\ 5\ 2.\ 4\ 6\ 6.\ 0\ 1\ 2\ 6.\ 1\ 1\ 2\ 9.\ 2\ 1\ 3\ 6.\ 8\ 1\ 4$ $1.\ 9\ 1\ 7\ 2.\ 1$ MS (EI) m/z : 221 (M+) MS (CI, i-C4H10) m/z : 222 (MH+)

【発明の効果】

本発明により、簡便な方法によって、高収率で新規な3-アミノ-3-アリールプロピオン酸n-プロピルエステル及びその製法を提供することが出来る。



要約書

【要約】

【課題】 本発明は、簡便な方法によって、高収率で3-rミノー3-rリールプロピオン酸n-プロピルエステルを製造する方法を提供することを課題とする。

【解決手段】 本発明の課題は、

- (A) アリールアルデヒド、マロン酸及び酢酸アンモニウムをアルコール溶媒中で反応させて3-アミノー3-アリールプロピオン酸とする第一工程、
- (B) 次いで、酸触媒の存在下、3-アミノ-3-アリールプロピオン酸とn-プロピルアルコールとを反応させる第二工程、

を含んでなることを特徴とする、3-アミノ-3-アリールプロピオン酸 n-プロピルエステルの製法によって解決される。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-071458

受付番号

50300429397

書類名

·特許願

担当官

第六担当上席

0095

作成日

平成15年 3月18日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 3月17日

特願2003-071458

出願人履歴情報

識別番号

[000000206]

1. 変更年月日

2001年 1月 4日

[変更理由]

住所変更

住 所

山口県宇部市大字小串1978番地の96

氏 名 宇部興産株式会社